(19) 日本国特許庁 (JP)

⑪特許出願公開

⑫ 公 開 特 許 公 報 (A)

昭55—136245

50Int. Cl.3

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和55年(1980)10月23日

C 07 C 57/58 51/487 # C 07 B 19/00

7457-4H

発明の数 1 審查請求 未請求

6742-4H

(全 6頁)

図αーインソプロピルーpークロルフェニル酢 酸の光学分割法

顧 昭54-43414

20出 昭54(1979)4月9日

⑫発 明 者 林正博

宝塚市売布2丁目14番7号

仰発 明 者 鈴木幸雄

粤中市曽根東町2丁目10番2一

241号

願 人 住友化学工業株式会社 仍出

大阪市東区北浜5丁目15番地

砂代 理 人 弁理士 木村勝哉

外1名

明細書の浄費(内容に変更なし)

細

1. 発明の名称

20特

a - イソプロピルー p - クロルフェニル酢酸 の光学分割法

- 2. 特許請求の範囲
 - (1) α-イソプロピル-p-クロルフェニル酢 酸を光学活性なαーフェニルーβーパラトリ ルエチルアミンまたは光学活性なα-フェニ ルエチルアミンを用いて光学分割する方法に おいて、浴媒として煉水性有機溶媒および親 水性有機溶媒および/または水とからなる混 合密媒中で光学活性なαーフェニルーβーパ ラトリルエチルアミンまたは光学活性なα-フェニルエチルアモンとを反応させ、一方の 光学活性なαーイソプロピルーpークロルフ ェニル酢酸の塩を避択的に晶出させ、当該塩 の結晶を母被から分離し、当該塩の結晶を疎 水性有機溶媒および親水性有機溶媒および/ または水とからなる混合溶媒中で精製し、ま たはせずに、しかるのち必要に応じ当該塩を

分解して光学活性なαーイソプロピルーpー クロルフェニル酢酸を得ることを特徴とする αーイソプロピルーp~クロルフェニル酢酸 の光学分割法

- (2) 精製する工程を加えることを特徴とする特 許 餾 求 の 範 囲 第 1 項 に 記 載 の 光 学 分 割 法
- (8) 溶媒が疎水性有機溶媒と親水性有機溶媒お よび水からなる混合溶媒である特許請求の範 囲第1項または第2項に記載の光学分割法
- (4) 碌水性有機溶媒が芳香族炭化水素、脂肪族 炭化水素、脂環式炭化水素およびハロゲン化 炭化水薬より選ばれる1種または2種以上の 溶媒である特許請求の範囲第1項、第2項ま たは第8項に配職の光学分割法
- (5) 親水性月機格媒が低級アルコールおよび低 位の脂肪族ケトンより避ばれる1種または2 種以上の溶媒である特許湖求の範囲第1項、 第2項または第8項に記載の光学分割法
- (6) 容媒が疎水性育概容媒として芳香族炭化水 紫および親水性有機溶媒として低級アルコー

ルおよび/または水とからなる混合裕線である特許耐水の範囲第1項、第2項、第8項、第4項または第5項に配載の光学分割法

- (7) 光学活性な α フェニルー β バラトリルエチルアミンまたは光学活性な α フェニルエチルアミンを α イソブロピルー p クロルフェニル酢酸 1 モルに対し、 0.5 ~ 1.0 モル反応させる特許請求の範囲第1項、第2項、第3項、第4項、第5項または第6項に記載の光学分割法
- (8) 光学活性なα-フェニルーβ-バラトリル エチルアミンを用いる特許請求の範囲第1項、 第2項、第8項、第4項、第5項、第6項ま たは第7項に記載の光学分割法
- (9) α イソブロビル p クロルフェニル酢酸と光学活性なα フェニル β バラトリルエチルアミンまたは光学活性なα フェニルエチルアミンとを 4 0 ~ 1 5 0 ℃の温度で反応させる特許請求の範囲第 1 項、第 2 項、第 3 項、第 4 項、第 5 項、第 6 項、第 7 項ま

関する。更に詳しくは疎水性有機溶媒および親水性有機溶媒および/または水とからなる混合溶媒中で光学活性なαーフェニルーβーパラトリルエチルアミン(以下PTEと略す)または光学活性なαーフェニルエチルアミン(以下PEAと略す)を用いるICPAの光学分割法に関する。

従来のビレスロイド系殺虫剤とは、大きく異なる構造を有する一群のαー懺換フェニル酢酸エステル類が、各種の害虫に強い殺虫活性を有することは既に知られており(特開昭49ー26425号、49-126826号公報)、なかんずく、ICPAのエステルは、その効力と経済性から特にすぐれている。

更にその構成成分であるαー世換フェニル酢酸の光学分割によって得られる(H)体および(I)体カルボン酸のエステルの殺虫効力についても。(I)体カルボン酸のエステルがほとんど無効であるのに対して(H)体のエステルは(H)体の約2倍の殺虫効刀を示すことが見出されている。

たは第8項に記載の光学分割法

- (11) 光学活性なα-イソプロピル- p クロルフェニル酢酸の光学活性なα-フェニル- β
 バラトリルエチルアミン塩を 4 0 ~ 1 5 0
 での温度で精製する特許請求の範囲第1項、
 第2項、第8項、第4項、第5項、第6項、
 第7項、第8項、第9項または第10項に記載の光学分割法
- 8. 発明の詳細な説明

本発明はαーイソプロピルーp-クロルフェニル酢酸(以下ICPAと略す)の分割方法に

これまでに、ICPAの光学分割法としては 光学活性なPTEまたは光学活性なPEAによる光学分割法が知られているが(特別昭50~ 25544号公報)、該方法は、の光学純度の高い純粋な出ICPAを得るには多盤の召と、動にわたる再結晶の操作が必要であること、動にわたる再結晶の操作が必要であること、地高の沪過性が極めて悪くなり、光学純度の高い出ICPAが得にくく、それゆえに光学純度の高い出ICPAを得るためには、光学純度の高い出て必ずしも満足のいくものではなかった。

本発明者らは鋭度検討を重ねた結果、ICPAを光学活性なPTEまたは光学活性なPEAを用いて光学分割する方法において、疎水性有機溶解および/または水の混合溶解を用いることにより、得られる他ICPAの光学純度が大幅に向上し、かつ溶解の使用量も大幅に少なくできることを見い出した。また、光学純度の低いHPTEを使用しても、

塩結晶の沪過性が悪くなることもなく、光学純 皮の高いHICPAが得られることを見い出した。

一方、これまでに I C P A の光学分割の際の好ましい溶媒としては、含水アルコールが知られており(特開昭 5 0 - 2 5 5 4 4 号公報)、上

(7)

n - ブチルアルコール、 iso - ブチルアルコール、 sec - ブチルアルコール、 tert - ブチルアルコール、アセトン、メチルコール、アセトン、メチルエチルケトン等の低位の脂肪族ケトンが挙げられ、好ましくは疎水性有機溶媒として低級アルコールおよび/または水とからなる混合溶媒である。水の混合は必ずしも必要ではないが、水を混合した方が好ましい。

また、(HPTEまたは(-)PEAの使用盤は、 出ICPA1モルに対して、0.5~1.0 モルの 範囲、より好ましくは、0.6~0.8 モルの範囲 が望ましく、得られる(HICPAの光学純度の 点でPTEの使用が、より好ましい。

反応時間は 8 0 分以上であれば特に制限はなく、また格媒盤は原料 I U P A に対し、1~1 0 倍盈(盆盘)が好ましく、また精製が必要な場合でも、清製は塩の 1~1 0 倍盈(缸盤)の格媒中で望ましくは実施される。

実際の光学分割にあたっては、例えば次のよ

記の製造方法および精製方法によって得られるICPAを光学分割するには、溶媒が異なるため、一度ICPAを単離する必要があったが、本発明の方法によれば前記精製方法で用いたICPAの脂肪族または芳香族有機溶媒の溶液のまま光学分割に接続できる。

以上述べてきたように、本発明は種々の工業的な利点をもつだけでなく、光学純度の高い出 ICPAを効率よく得ることのできるICPA の光学分割法である。

本発明において用いられる様水性有機溶媒としては、例えば、ベンゼン、トルエン、キシレン等の芳香族炭化水素、ヘキサン、ヘブタン、オクタン等の脂肪族炭化水繁、シクロヘキサン、メチルシクロヘキサン等の脂環式炭化水浆、クロロホルム、四塩化炭素、クロルベンゼン等のハロゲン化炭化水繁などが挙げられる。

また、親水性有機容解としては、例えば、メ チルアルコール、エチルアルコール、 n - プロ ビルアルコール、 iso - プロピルアルコール、

(8)

うに実施される。出1CPAを前記混合溶媒中 でHPT EまたはHPE Aと反応させる。この 時の処度は任意でよいが、より(H) ICPAの光 学純度を高めるために、反応時または反応後、 40~150℃に加熱保温することが好ましい。 もちろん、ICPAとHPTEまたはHPEA の反応それ自体は、必ずしも前配混合浴媒で実 施する必要はなく、この場合は反応後に前記混 合裕謀中で処理すればよい。40~150℃で の加熱保温時、塩は必ずしも完全に溶解してい る必要はない。との加熱保温処理後、好ましく は、冷却して待られる(H) I C P A の塩の結晶を 母被より分離する。この時当然ながら母被中に 存在するIOPAは(-)体であることは言うまで もない。分離する温度は、好ましくは0~60 τ、重に好ましくは10~80℃である。次い で必要に応じ、前配塩結晶を疎水性有機溶媒お よび親水性溶媒および/または水とからなる混 合溶媒中で更に精製を行なう。精製は好ましく は、40~160℃で前配退合格媒中で加熱保

益し、その佼好ましくはり~60℃に冷却し、 結晶を分離する。この加熱保温時においても、 塩結晶は必ずしも完全に啓解する必要はない。

この精製操作においても、本発明になる前記 混合裕蝶を用いることにより、より少ない裕蝶 盤で極めて高い光学純度の光学活性ICPAの 温が得られる。

なお、光学活性ICPAの塩はそのままICPAの塩はそのままICPAのエステル製造工程に接続することもできるが、好ましくは塩を塩酸、硫酸等の酸または水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等のアルカリを用いる常法により光学活性なICPAまたはそのアルカリ塩としたのちに、ICPAのエステルに導くことが望ましい。

以下、実施例および参考例を用いて本発明を 更に詳細に説明するが、本発明がこれらに限定 されるものでないことは勿論のことである。 実施例1

出 I C P A 2 1 . 2 7 9 をトルエン 21 . 2 7 9 . メチルアルコール 17 . 0 2 9 . 水 4 . 2 5 9 の混 (1 1)

例1と同様な方法で塩分解すると、(H) I C P A 9.84 9 を得る。

収 率 43.9%(対原料出ICPA)
[α]_D²⁸ +44.68°(CHCL, C=6)

光学純度 92.4%

実施例8

実施例 2 と同様の方法で得た(H) I C P A - (H) P T E 塩 15.00 g にトルエン 15.00 g 、エチルアルコール 12.00 g 、水 8.00 g を加え 批評する。次に 7 6 ℃まで昇温し、同温度で 8 時間保温する。その後 2 時間をかけて 2 0 ℃まで合却し、結晶を沪取する。適当量の 80 %エチルアルコール水溶液で結晶を洗い、無色針状の(H) I C P A - (H) P T E 塩 18.52 g を 得る。この塩を実施例 1 と同様な方法で基分解し、(H) I C P A 6.78 g を 得る。

収 率 90.1%(対仕込み塩)

 $(a)_{1}^{28}$ + 47.91° (CHC2, C=6)

光学純度 99.2%

合溶媒に批拌溶解し、次に25℃で中ドTE18.78 9を加え、70℃まで外温して、間温度で2時間保温する。その後2時間をかけて20℃まで冷却し結晶を浮取する。次に適島を洗うと、無色針状の中ICPA-(中PTE塩14.92 9を得る。5%水酸化ナトリウム水溶板でこの塩を分解し、トルエンで(中PTEを抽出後、水層を10%塩酸水溶板で酸析して(中ICPA-1.49 9を得る。

収 率 85.2%(対原料出ICPA)
[a]D +45.02°(CHCL,, C=6)
光学純度 98.2%

実施例2

出 I C P A 21.27 タをベンゼン 21.27 タ こエチルアルコール 17.02 タ 、水 4.25 タ の延合溶媒に提痒溶解し、次に 4 0 でで(+) P T E 16.90 タを加え、 6 7 でまで昇温する。以下実施例 1 と同様の操作を行ない、 (+) I C P A - (+) P T E 塩 18.61 タを得る。 この塩を実施

実施例4

出 I C P A 21.27 9 をトルエン 21.27 9 、メチルアルコール 17.02 9 、水 4.25 9 の混合溶媒に攪拌溶解し、次に 2 6 でで(-) P E A 7.27 9 を加え、 7 0 でまで昇湿して、同湿度で 2 時間保温する。その後 2 時間をかけて 2 0 でまで冷却し結晶を 沪取する。次に適当量の 8 0 %メチルアルコール水溶液で結晶を洗うと、 無色針状の(+) I C P A A (-) P E A 塩 15.12 9 を 得る。 更に同組成処合溶媒 80.24 9 中で 1 回精製すると、 (+) I C P A A (-) P E A 塩 18.94 9 を 得る。 この塩を実施例 1 と同様な方法で塩分解すると、 (+) I C P A 8.88 8 9 を 得る。

収 率 41.7%(対原料出1CPA)
[a]_D²⁸ +45.98°(CHCL, C=6)
光学報度 95.1%

実施例 5

出 I C P A 15.00 タをトルエン 15.00.9、 エチルアルコール 6.00 タ、イソプロピルア

(18)

(14)

ルコール 6.00 9、水 8.00 9の混合溶媒に 逸神溶解し次に 4 5 ℃で出 P T E 9.69 9を 加え、 7 8 ℃まで昇温する。以下実施例 1 と 同様にして、無色針状の出 I C P A - 出 P T E 塩 14.92 9を得る。次にこの塩を実施例 1 と同様な方法で塩分解して、出 I C P A 5.97 9を得る。

収率 89.8%(対原料出ICPA)
[a]²⁸ + 45.89°(CHCL, C=6)
光学純度 95.0%

実施例6

出 I C P A 21.27 g をトルエン 14.89 g 、
n - ヘブタン 6.88 g 、メチルアルコール
17.02 g 、水 4.25 g の配合溶媒に攪拌溶解
し、次に 6 g C で (H) P T B 18.78 g を加え、
同温度で 2 時間保温する。以下実施例 1 と同様にして無色針状の (H) I U P A - (H) P T B 塩
15.48 g を得る。次にこの塩を実施例 1 と同様な方法で塩分解して、(H) I C P A 7.77 g

(15)

時間保温する。その後 2 時間をかけて 2 0 でまで冷却し、結晶を沪取する。次に適当 盤のトルエンで結晶を洗うと、無色針状の H I C P A - H) P T E 塩 17.72 タを得る。 この塩を実施例 1 と同様な方法で塩分解すると、 H) I C P A 8.89 タを得る。

 収率
 41.8%(対原料出ICPA)

 (a)D
 +40.19°(CHCL, C=6)

 光学純度
 88.2%

容考例 2

出 I C P A 21.27 9 を 8 0 % y チ ル ア ル コール 水 溶 液 267.159 に 逸 神 溶 解 し 、 次 に 2 5 で で 冊 P T E 21.18 9 を 加 え 、 7 2 で ま で 昇 温 し て 、 同 温 度 で 2 時 間 保 温 す る 。 そ の 後 2 時間を か け て 2 0 で ま で 冷 却 し 、 結晶を 护 取 す る 。 次 に 適 当 越 の 8 0 % メ チ ル ア ル コ ー ル 水 溶 液 で 結晶 を 洗 う と 、 無 色 針 状 の 冊 I C P A - 冊 P T E 基 15.22 9 を 得 る 。 こ の 塩 を 実 館 例 1 と 同 様 な 方 法 で 塩 分 解 す る と 、 冊 I C P A 7.6 4 9 を 得 る 。

(17)

収 率 86.5%(対原料出ICPA)

 $(\alpha)_{D}^{28}$ + 45.11° (CHC2, C = 6)

光学純度 98.4%

実施例7

トルエン単独で光学分割した後述する参考例 1 と同様の方法で得た(H) I C P A - (H) P T E 塩 12.80 タを得る。 との塩を実施例 1 と同様の操作をすると、無色針状の(H) I C P A - (H) P T E 塩 12.80 タを得る。 この塩を実施例 1 と同様な方法で塩分解すると、(H) I C P A 6.42 タを得る。

収 率 85.8% (対仕込み艦)
[a]_D²⁸ + 47.91° (CHCL, C=6)
光学純度 99.2%

参考例1

出ICPA 21.27 9 をトルエン 42.54 9 に 投拌溶解し、次に 2 5 ℃で(HPT E 18.78 9 を加え、 1 1 0 ℃まで昇温して、同温度で 2

(16)

収 率 85.9%(対原科出1 C P A)
[α]²⁸ + 41.54°(CHC2., C = 6)
光学純度 86.0%

参考例 8

出ICPA 21.27 9を80 %エチルアルコール水溶液 599.819に提供溶解し、次に25 でで(-)PEA 12.12 9を加え、79 でまで昇温する。以下参考例 2と同様の操作をすると、無色針状の(+)IOPA - (-)PEA 端 14.86 9を得る。この塩を実施例 1と同様な方法で塩分解すると、(+)ICPA 9.15 9を得る。

収 率 48.0%(対原料出ICPA)
(a)_D²⁸ +41.50°(CHCL, C=6)
光学純度 85.9%

参考例 4

参考例 2 と同様の方法で得た(H) I C P A - (H) P T E 塩 15.00 g に 8 0 % メチルアルコール水裕液 80.00 g を加え投拌し、 7 2 でまで昇進して、同温度で 3 時間保益する。 その後 2 時間をかけて 2 0 でまで冷却し、結晶を沪

手続補正 (自発)

昭和 6 4 年 25 日

取する。次に適当盤の80%メチルアルコー ル水溶液で結晶を洗うと、無色針状の出すび PA-(+) PTE塩13.68 gを得る。この塩を 実 版 例 1 と 間 様 な 方 法 で 塩 分 解 す る と 、 田 『 CPA6.869を得る。

> 収 報 91.2% (対仕込み塩)

 $(a)_{D}^{28}$ $+44.05^{\circ}$ (CHC2, C=6)

光学純皮 91.2%

参考例 5

参考例8と同様の方法で得たH)ICPA-(-) P E A 塩 15.00 g に 8 0 %エチルアルコー ル水裕波 80.00 9 を加え燃拌し、7 9 でまで 昇温する。以下参考例 4 と同様の操作をする と、無色針状の(+) I C P A - (-) P E A 塩 18.88 9 を得る。この堪を実施例1と同様な方法で 塩分解すると、(H) L C P A 8.84 8 を得る。

収 率 92.5%(対仕込み塩)

(a)_D²⁸ + 48.18° (CHCL, C=6)

光学純度 89.3%

(19完)

特許庁長官 熊谷警二

事件の表示

昭和54年 特許願第 48414 号.

発明の名称

α-イソプロビル-p-クロルフェニル 酢酸の光学分割法

組正をする者

事件との関係 特許出額人

住 所 大阪市東区北浜5丁目15番地

(209) 住友化学工業株式会社

代接者 土 方

4. 代 理 人

住 所 大阪市東区北兵5丁目15番地 住友化学工業株式会社内

氏名 弁理士(6146) 木 村 勝 哉 TEL (06) 220-3404 東東達尼泉(03) 278-7201 補正の対象

明細書全文

補正の内容 6.

明細響の浄帯(内